# ◎ 公開特許公報(A) 平3-281682

®Int. Cl. ⁵

識別記号 庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)12月12日

C 09 J 175/04 B 05 D 7/24 JEZ 301 N 302 T 7602-4 J 8720-4D 8720-4D\*

審査請求 未請求 請求項の数 10 (全12頁)

**○発明の名称** 室温、水分硬化性でありプライマーなしのポリウレタン基剤接着剤 相成物およびその使用方法

②特 頭 平2-84746

**四出 願 平2(1990)3月30日** 

②発 明 者 ジャミル、バグダチ

アメリカ合衆国ミシガン州、ノースビル、メドーヒル、ド

ライブ、イースト、37434

**②**発 明 者 キース、エッチ、マホ

アメリカ合衆国ミシガン州、クロス、ポイント、シテイ

ー、リバード、680

①出 顧 人 ピーエーエスエフ、コ ーポレーション アメリカ合衆国ミシガン州、ワイアンドツト ピドル、ア

ベニコ、1419

外2名

**19**代理 人 弁理士 佐藤 一雄

最終頁に続く

## 明如一个字

## 1. 発明の名称

室盤、水分硬化性でありプライマーなしのポリウレタン基剤接着剤組成物およびその使用方法

## 2. 特許請求の範囲

1. 被電着金属支持体にガラスを直接接着するための、一成分から成るプライマーなしの水分 硬化性シーラント組成物であって、

## (a) 式

(式中、Rは1~6個の皮素原子を育する低級アルキルであり、

R<sup>1</sup>は二偏の炭化水煮蒸、二偏の炭化水素エーデル基、および二偏の炭化水素アミノ基から成る群

から選択される二個の架構形成基であり、

## (b) 構造

(式中、xは1~3の整数であり、

 $R^3$ 、 $R^4$ および $R^5$ は同じものであるかまたは 異なるものであってもよく、 $1\sim4$ 個の炭素原子 を有するアルキルおよびアルコキシルから選択され、

O N B L N C H  $_2$  C H  $_3$  C H  $_4$  C H  $_5$  C H  $_5$ 

または- (CH<sub>2</sub>) vNHR<sup>8</sup>であり、

R <sup>7</sup> は 1 ~ 4 個の炭素原子を有するアルキルまたは 1 ~ 4 個の炭素原子を有するアルキレンであり、

R<sup>8</sup>は水素またはー(CH<sub>2</sub>)<sub>z</sub>NH<sub>2</sub>であり、 yおよびzは同じであるかまたは異なるものであってもよく1~3の整数である)を有し、それらのハロゲン化水素塩を含む電着層接着促進剤、との混合物を含んで成る組成物。

- 2. ポリウレタンポリマーが、1分子当り少なくとも2個のヒドロキシル基を有し且つ数平均分子量が約1000~約8000であるポリエーテルポリオールと、1分子当り少なくとも2個のイソシアネート基を有するイソシアネートとの反応生成物である、請求項1に記載の一成分から成るプライマーなしの水分硬化性シーラント組成物。
- 3. ポリウレタンポリマーの数平均分子量が 約10.000~約80.000である、請求項1または2に 記載の一成分から成るプライマーなしの水分硬化 性シーラント組成物。

分硬化性シーラント組成物。

- 6. 前記のポリウレタンポリマー100 賃益部に対して柔軟剤を約1.0 ~約10.0最量部、好ましくは約2.0 ~約5.0 重量部含む、請求項1~5のいずれか1項に記載の一成分からなるプライマーなしの水分硬化性シーラント組成物。
- 7. 柔軟剤がフタル酸ジオクチル、フタル酸ジブチル、フタル酸ジウンデシル、アジピン酸ジオクチル、フタル酸ブチルベンジル、リン酸イソデシルジフェニル、フタル酸ジイソデシル、N-ブチルーp-トルエンスルホンアミドおよびトーエチル-p-トルエンスルホンアミドおよびその混合物からなる群から選択される、請求項6に記載の一成分からなるプライマーなしの水分硬化性シーラント組成物。
- 8. 電着駆接着促進剤がN-2-[4-ビニルー (ペンゼンアミノ)]エチル-3-アミノブロビルトリメトキシシラン一塩酸塩である、請求項1~7のいずれか1項に記載の一成分からなるプライマーなしの水分硬化性シーラント組成物。

4. 電 磨接 促進剤が前記のポリウレタンポリマー100 重量部に対して約2.0 ~約10.0重量部、好ましくは約4.0 ~約8.0 重量部の量で存在する、請求項1~3のいずれか1項に記載の一成分から成るプライマーなしの水分硬化性シーラント組成物。

## 5. 電着層接着促進剤が

γ - アミノプロピルトリメトキシシラン、
 γ - アミノプロピルトリエトキシシラン、
 N - β - アミノエチルーγ - アミノプロピルトリメトキシシラン、

7-グリシジルプロピルトリメトキシシラン、
 N-2-アミノエチル-N-3-アミノエチルトリメトキシシリルプロピル-1, 2-エタンジアミン、および

N-2-【4-ビニルー(ベンゼンアミノ)】エチル-3-アミノプロピルトリメトキシシラン、およびこれらのハロゲン化水素塩およびこれらの混合物から選択される、請求項1~4のいずれか1項に記載の一成分からなるプライマーなしの水

- 9. 固定窓ガラスパネルを自動車ボディに接着する方法であって、
- (a) 通常の電若塗装コーティングを自動車の企属 ボディに施し、
- (b) 固定窓ガラスパネルのシーラントのピードを 適用するために取っておいた電管塗装された車体 の部分にマスキング手段を施し、
- (c) 1 種以上の装飾および保護用塗装コーティングをマスキングした自動車ボディに放し、
- (d) マスキング手段を取り除き、
- (e) 車体のマスキングしてあった電音塗装部分に 請求項1~8のいずれか1項に記載のポリウレタ ンを基剤とするシーラント組成物のピードを直接 適用し、
- (f) ガラス窓パネルをシーラントビードに固君させることを特徴とする方法。
- 10. 固定窓ガラスパネルを訪求項1~8のいずれか1項に記載のポリウレタンを基剤とするシーラント組成物のピードによって自動車の電荷 塗装した金属ボディに直接固若した自動車。

### 3. 発明の詳細な説明

本発明は、一成分からなる水分硬化性のポリマーシーラント組成物およびその使用方法に関する。 更に詳細には、本発明は、一成分からなる水分硬 化性シーラント組成物であって自動車の電着コー ティングに対する顕著な粘着性を有し、したがっ て自動車用のプライマーなしの窓ガラスシーラン トとして有用な組成物に関する。

#### [発明の背景]

自動車の製造においては、フロントガラスおよび他の固定パネル窓がポリマーシーラントによって車体に取り付けられている。ガラス窓パネルと塗装された車体との間の接着力を最大にする干が必要には、典型的には車体用コーティングに若干の法では、一般的には塗装の終ったまたは他の方法でプライマー材料を用いてシーラントを適用する必要がある。シーラントビードを塗塗車体に適用したならば、ガラスパネルを車体に

り実用的な問題によって起こっている。 塗料の処 方の変更は、溶媒の種類の改質または塗料の溶媒 含量の減少、塗料添加剤の性状および濃度の変更、 年毎の色型の変更および使用者の立場および塗装 の適用条件によって指示される他の変更に関係が ある。

自動車工業で現在用いられる典型的なコーティング系には、(1) 電着塗装塗料、(2) プライマー・サーフェーサー塗料、および(3) 装飾塗装行用 料の車体への適用がある。銭つかの場合、特に上窓になる。乗用車の場合には、この産業界では上途の登場では、では、10年間で上盤して用いることが多り取るのに、10年間で上盤して用いることが多り取るのに、10年間で上盤して用いることが多り取るのに、10年間に含むものが、ますます一般的になっている

典型的な「メタリック」ペースコート/透明塗 装系では、適用したシーラントピードとその下に 想え付けてシーラントのピードは塗装された支持体表面とガラスパネルとを強固に接触する。シーラントピードが適度に硬化したならば、車体はフロントガラス据付の耐衝突破壊性を含む政府の自動車安全基準(MVSS)にパスしなければならない。

この安全基準には、フロントガラスの接着系の不完全さに対して限界を設けていない。しかし、 衝突および転落の事態に取し、フロントガラスは 自動車の屋根を支持するものでもあるので、車体 に接着したままになっていなければならない。

自動車は今日多種多様な種類の塗料やコーティング系で塗装されている。各種ペイント系は、一旦乾燥するとそれぞれ特有の配合および表面特性を育する。塗料の処方が値かに変化しただけであっても、窓シーラント材料と塗装された車体との間の接着剤の接着力が損なわれることがある。 典型的には、自動車産業では、用いられるペイント 塗料の処方が頻繁に変えられる。これらの変圧は 美的動機によるものもあるが、その他の変化はよ

したがって、自動車の固定窓ガラスパネルと自動車ボディの電着塗装層との間に、直接的な、強固で、耐久力があり、耐候性を有するシールを提供するシーラント組成物およびシール方法が当該技術において必要である。

## [発明の要約]

本発明のシーラント組成物は、シランを末端基とするポリウレタン基剤ポリマーと、ポリウレタン基剤ポリマー100 重量部当りアミノシラン電器 層接着促進剤2.0 ~10.0重量部とを含んで成る。

シーラント組成物は、更に溶媒、チキソトロー プ剤、柔飲剤、充填剤、および着色剤を含み、所

式中、xは1~3の整数でありR<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>および R<sup>5</sup>は同じであるかまたは異なるものであっても よく、1~4個の炭素原子を有するアルキルおよ びアルコキシルから選択され、甚Bは

O CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-O-またはR<sup>6</sup>であり、 基R<sup>6</sup>が水素、

または $-(CH_2)_y$  NHR  $^8$  である。 基R  $^7$  は  $1\sim 4$  個の 炭素原子を有する アルキルまたは  $1\sim 4$  個の 炭素原子を有する アルキレンである。 基 R  $^8$  は水素または $-(CH_2)_z$  NH  $_2$  であり、 y および z は同じであるかまたは 異なるものであってもよく  $1\sim 3$  の 要数である。

もう一つの実施態様では、本免明は、固定窓ガ

望の色、コンシステンシーおよび流動性を得ることができる。

シランを末端基とするポリウレタン基剤ポリマ ーは、理想化した下記の構造を育する。

式中、Rは1~6個の炭素原子を有する低級アルキルであり且つR<sup>1</sup>は二価の炭化水素基、二価の炭化水素 エーテル基、および二価の炭化水素 アミノ基から成る群から選択される二価の架銀形成基であり、基Aは-S-とNR<sup>2</sup>-とから選択され、R<sup>2</sup>は水素または1~6個の炭素原子を有するアルキルである。

アミノシラン電**着層接着促進剤は、下記の構造**を有する。

ラスパネルを自動車ボディに接着する方法であって、(a) 従来の電着塗装コーティングを自動車の 金属ボディに施し、(b) 固定窓ガラスパネルのシーラントピードを適用するために取っておいた電 看塗装された車体の部分にマスキング手段を施し、 (c) 1種以上の装飾および保護用塗装コーティングをマスキングした自動車ボディに施し、(d) マスキング手段を取り除き、

(e) 車体のマスキングしてあった電着塗装部分に本発明のポリウレタンを基剤とするシーラント銀成物のピードを直接適用し、(f) ガラス窓パネルをシーラントピードに固着させることから成る方法を提供する。

↑更にもう一つの実施整様では、本発明は、固定窓ガラスパネルを本発明のポリウレタンを基剤とするシーラント組成物によって自動車の電着塗装された金属ボディに直接固着した自動車を提供する。

### 【詳細な説明】

本発明のシーラント組成物は、数平均分子量が 約10.000~約80.000であり、下記の構造を育する シランを末端基とするポリウレタン基剤ポリマー を含んで成る。

式中、R、R <sup>1</sup> およびAは上記に定義されている。 このようなシランを末端基とするポリウレタンポ リマーは、プライアント(Bryant)他による米国 特許第3.978.844 号明細書に記載の方法によって、 1分子当り少なくとも2個の遊離ヒドロキシル基 を有するポリエーテルポリオールを1分子当り少 なくとも2個のイソシアネート反応性基を有する イソシアネート化合物と反応させて通常の蛋合法 で製造されるが、前記の特許明細客の内容は参考 として本明細書中に包含される。

ポリエーテルポリオールとイソシアネート化合

シアネート、イソホロンジイソシアネート (IPDI) およびメチレンピスー (4 - シクロ ヘキシルイソシアネート) から選択される。好適 な材料は、トルエンジイソシアネートである。

これら2種類のモノマーの反応によって形成されるコポリマーに、構造

 物は、約8:1から約12:1の重要比でそれぞれ 反応させる。出発物質のポリエーテルポリオール の数平均分子量は約1.000~5.000が好差である。 このような好速な出発物質の一つは、ポリプロピ レングリコールであり、ポリプロピレングリコー ル (Polypropylene Glycol) 2025としてユニオン ・カーバイド社 (Ualon Carvide Co.)、270 パー ク・アベニュー、ニュー・ヨーク、ニュー・ヨー ク 10017から入手可能である。

出発物質であるイソシアネート化合物は、前記のような目的のために当接技術分野において知られている様々な材料、例えば、p-フェニレンジイソシアネート、ピフェニルー4、4'ージイソシアネート、トルエンジイソシアネート(TDI)、3、3'ージメチルー4、4'ーピフェニレンジイソシアネート、1、4ーテトラメチレンジイソシアネート、1、6ーヘキサメチレンジイソシアネート、2、2、4ートリメチルヘキサンー1、6ージイソシアネート、メチレンピスー(フェニルイソシアネート)、1、5ーナフタレンジィソ

ユニオン・カーバイド社、270 パーク・アベニュー、ニュー・ヨーク、ニュー・ヨーク 10017から 人手可能)を加えることによって行なわれる。

- 本明細書に用いられている、「アルキル」とい う用語は分岐状または分岐していないアルカンか ら1個の水素原子を除去することによって得られ る炭化水素基を意味する。「アルコキシル」とい う用語は、酸素エーテル結合によって超分子の軽 りの部分に結合したアルキル基を意味する。「二 価のヒドロカルビル」という用語は、飽和または 不飽和の非環状炭化水素から2個の水素原子を除 去することにより得られる分岐状または分岐して いない炭化水煮基を意味する。「二価のヒドロカ ルパリル」という用語は、1個以上の炭素環状芳 **を放理を育する炭化水素であるフェニル、アルキ** ルフェニルおよびフェニルアルキル等から2個の 水素原子を除去することにより得られる益を怠味 する。「二価のシクロヒドロカルピル」という用 語は、炭素環状非芳香族炭化水素環であるシクロ ヘキサン、アルキルシクロヘキサン等から2側の

水煮原子を鈴去することにより得られる基を意味 する。

ポリウレタン基剤ポリマーを、(ポリウレタン 基剤ポリマー180 重量部に対して)下配の構造を 有するアミノシランおよびそのハロゲン化水素塩 から成る電着層接着促進剤約2.0 ~約10.0重量部、 好ましくは約4.0 ~約8.0 重量部と混合する。

式中、B、x、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>およびR<sup>5</sup>は前記に定 義の通りである。ハロゲン化水素塩とはファ化水 素塩、塩酸塩、臭化水素塩およびョウ化水素塩を 意味し、塩酸塩が舒適である。

本発明の目的に好適に用いられる電器階接着促 適剤としては、ァーアミノプロピルトリメトキシ シラン、ァーアミノプロピルトリエトキシシラン、 -N-β-アミノエチルーァーアミノプロピルトリ メトキシシラン、ァーグリシジルプロピルトリメ

塩、例えばナフテン酸スズ、オクタン酸スズ、酪酸スズ、ジブチルスズジアセテート、ジブチルスズジラウレート、ジブチルスズジラウレート、ステアリン酸鉄またはオクタン酸鉛;および有様アミン、例えばトリアルキルアミン、Nー置換ピペラジンおよびピリジンが挙げられる。本発明の組成物に好ましい硬化触媒は、ジブチルスズジアセテートである。

本発明の組成物に用いるのに好遊な促遊剤は、米国特許第4.800.889 号および第4.623.738 号明細音に開示されている種類のチタン数エステルであり、前記の特許明細書の内容は参考として本明細書中に包含される。促進剤として用いるチタン酸エステルは、1分子当り少なることが好きしい。好適な材料として、(ドデシルベンゼン)サルファナトーの、2ープロパノラトチタン(IV)(KR® 28S);2ープロパノラト、トリスー(8-ジェザ)へキサノラトチタン(IV)(KR® 28S);2ープロパノラト、

トキシシラン、およびN-2-アミノエトキシーN-3-アミノエチルトリメトキシーシリルプロピル-1、2-エタンジアミン(ユニオン・カーバイド社、270 パーク・アベニュー、ニュー・ヨーク、ニュー・ヨーク 10017から発売)、およびN-2-【4-ピニルー(ペンゼンアミノ)】エチル-3-アミノブロピルトリメトキシシランー塩酸(Z-8082としてダウ・コーニング社(Dov Corning Co.)、ミドランド、 MI から発売)が挙げられる。

この組成物には更に、着色剤約20~約50重量部 および/またはカーボンブラックのような充填剤 約0.02~約0.2 重量部、および促進剤約0.3 ~約 0.6 重量部を含み、すべての重量はキャッピング したポリウレタンポリマー100 重量部当りの重量 である。

本免明の目的に好適な硬化触媒としては、スズ、鉛、水銀またはVII族元素の金属塩;有機鉄、有機スズ(IV)および有機鉛化合物:脂肪族または芳香族カルポン酸;トルエンスルホン酸;有機酸の

44): 2, 2-ビス- (2-プロベノラトメチル) ブタノラト、トリス- (2-エチレンジアミノ) エチラトチタン (IV) (リカ(Lica)<sup>®</sup> 44): および2, 2-ビス- (2-プロベノラトメチル) ブタノラト、トリス- (3-アミノ) フェニラートチタン (IV) (リカ(Lica)<sup>®</sup> 87)があり、ケンリッヒ・ベトロケミカル社 (Kenrich Petrochomicals Inc.)、140 イースト・22ストリート、ベイヨン、ニュージャージー、 07002から免売されている。好道な材料はリカ(Lica)<sup>®</sup> 44 である。

更に、ポリウレタンポリマー100 重量部当り約0.25~約0.75重量部の少量のチキソトローブ剤を加えてシーラント組成物の流動性を調整してもよい。本発明の目的に好適な典型的なチキソトロープ剤は、チクスシール(Thixseal)<sup>®</sup>1085であり、エヌ・エル・ケミカルインコーポレーテド(NL Chealcals・inc.)、ハイトストーン、ニュージャージー 08520から入手可能である。

また所望により、ポリウレタン基材ポリマー

100 重量部に対し約1.0 ~約10.0重量部、舒まし くは約2.0~約5.0 重量部の柔軟剤を組成物に加 えることができる。本発明の組成物に含まれる好 遺な柔軟剤としては、フタル酸ジオクチル、フタ ル酸ジプチル、フタル酸ジウンデシル(ブラチノ ール(Platinol)®型可塑剤としてパスフ・コーポ レーション(BASF Corp.)、パラマス、ニュージャ ージー 07852から発売)、アジピン酸ジオクチル およびフタル酸ブチルベンジル、リン酸イソデジ ルジフェニル (サンチサイザー(Santicizer)<sup>®</sup> 180 および148 としてそれぞれモンサント・ケミ カル・カンパニー (Monsant Chemical Co.) 、セ ントルイス、ミズーリー 63166から入手可能)お よびN-ブチル-p-トルエンスルホンアミドお よびN-エチル-p-トルエンスルホンアミド (ケチェンフレクス (Ketjenflex) <sup>®</sup> 8としてア クゾー・ヒェミー・アメリカ (Akzo Chemie America). 300 サウス・リバーサイド・プラザ、 シカゴ、イリノイ 60808から入手可能)が挙げら ns.

リコーン表面処理を行ったクレーとしては、CB、 5178、KEおよび2211クレーがあり、パージェス (Burgess)、私書箱 849. サンダーヴィレ、ジョ ージア 31082から入手可能である。

本発明の方法において、乗用車、トラックまた はバスのボディのような自動車ボディは、あらか じめ洗浄しおよび/または表面を前処理し(例え ば金属表面をリン酸塩で処理し)た後、当業界に おいて周知の通常の方法で電着塗袋用プライマー を塗布する。この方法は、例えばアンダーソン (Anderson) らによる米国特許第4.575.528 号明 細書に詳細に記載されており、その特許明細書の 内容は本明細書に参照として包含される。一般的 には、電器を行なう自動車ポディを直流電源に接 続して、電気回路の陰極として働くようにする。 次に自動車ポディを対電極を有する好道な水性電 若椿タンクに浸漬する。この電薯槽は熱硬化性樹 脂の水性分散被から成り、電流が通過することに よってこれが自動車ボディに付着する。電着用下 強強料を十分な算さで自動車ボディに適用した後、 他の理由を排除する 別な理由はないが、上記の二つのスルホンアミドを 独または混合物のどちらかで組成物に用いると、組成物を柔軟化ししかも接着を促進する作用があると思われる。

本免明の組成物に有用な市販のシランまたはシ

ボディをタンクから取り出して洗浄すると、電糖 ペイントの層は硬化して、滑らかで硬く耐久力の あるコーティングとなる。

本発明の方法の次の工程において、固定窓パネル用シーラントピードを適用することになっている自動車ボディの部分をストリップテープまたは 可剥性ポリマー材料のようなマスキング手段を適 用することによってマスキングする。

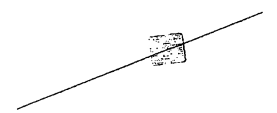
次に、マスキングした電岩塗装された自動車ボディに、更に一種類以上の装飾およびブレイ、または別・では、でででで、ででで、または別・でででは、でいまなないででである。これらの装飾およびブルイの方は、でいまないが、または一番以上の薄い着色で、スコートが透明を一層以上重ねたものできる。とができる。

技師/保護コーティング暦を適用し、硬化した 後、マスキング手段を自動車ボディから取り除き、

下記の実施例は、当業者が本発明を実施し得るようにする目的で提供するものである。この実施例は、単に例示のためのものであって、特許請求の範囲に記載の本発明の範囲を制限するものとして挑むべきではない。

[ポリウレタン基剤ポリマー組成物の製造]

米国特許第8.632.557 号明細書に記載の末端シラン結合ポリウレタンポリマー系を、下記のようにして製造した。



上記の成分Aを混合し、無水条件下で155 下(68.8で)まで加熱し、同温度に25分間保持した。その後、Bを加えた。45分間を要して混合物の温度を徐々に105 下(40.8で)まで下げ、2時間15分間加熱を続けた。その後Cを混合物に加え、生成する混合物を150~165 下(65.6~78.9℃)で更に2時間15分加熱した。この間に、反応混合物の試料を遊離イソシアネートの践密が認識が変響を変響を変響を表現した。この試験で避難イソシアネートの残留が認められなくなったら、Dを加え、混合物を短時間違流下に加熱した。混合物を脱気し、室温まで冷却した。

## 【本発明のシーラント組成物の製造】 事無例 1

二重混合羽根を増えた5ガロンのマイヤーミキサーに、上記のように製造したポリウレタン基剤ポリマー25 1b (11.84 kg) を入れた。ミキサー内容物を65℃まで加熱し、電器層接着促進剤であるN-2~【4~ビニル(ベンゼンアミノ)】エチル-3-アミノブロビルトリメトキシシランー

A. ニアックス・ピーピージー2025オン

(Niax PPG 2025 ONE)

2001.00 #

(分子量2000のポリエーテルポリオール、

ユニオン・カーパイド社、270 パーク・アベニュー、 ニュー・ヨーク、ニュー・ヨーク 10017 から発売)

ハイレン(Hylene)<sup>®</sup>

204.00 g

(80:20 グレードトルエンジイソシアネート、 イー・アイ・デュポン・ドゥ・ネムー・アンド・カン パニー(E.1. duPont de Hemours & Co.)、ウィルミン グトン、DE 19898)

水酢酸

0.55 g

二酢酸ジプチルスズ

0.45 g

B. 無水トルエン

110.00 g

C. 無水トルエン

81.00 g

シランA 1110

68.80 g

(ァーアミノブロピル) トリメトキシシラン、 ユニオン・カーバイド・コーポレーション、 ニュー・ヨーク、ニュー・ヨーク 10017)

D. 無水メタノール

273.00 g

塩酸塩(Z-8032としてダウ・コーニング社、ミドランド、 MI から入手可能)1.72 lb(0.78kg) 、無水メタノール1.1 lb(0.5kg) およびチタン酸ネオペンチル(ジアリル)オキシトリ(N-エチレンアミノ)エチル(リカ(Lica)<sup>®</sup>44としてケンリッヒ・ペトロケミカル社、140 イースト22ストリート、パイヨニー、NJ 07002から入手可能)0.11 lb(0.5kg) を加えた。混合物を若干の真空下でで10分間混合することによって十分にブレンドした。

次いで、上記の混合物にジブチルスズジアセテート触媒12.0gを加え、更に20分間若干の誠圧下で混合を続けた。カーボンブラック(7.5 lb.
8.4 kg)と裏面処理したケイ酸アルミニウムクレー(パージェス(Burgess)CB、私書箱 849. サンダービル、 GA 81082 から入手可能)2.5 lb(1.18 kg)であって予め含水量0.05重量%未満まで乾燥させたものをシーラント混合物に加え、若干の真空下で更に45分間混合を続けた。

ウレタン基剤ポリマー100 重量部に対して下記の 組成物を有した。

成 分	8	基剤ポリマー100 部 当りの重量部
ポリウレタン基剤ポリマー	11.340	100
電岩懸核岩促進剤 (2 - 6032)	780	8.88
メタノール	500	4.42
L 1 C A <sup>®</sup> 44	50	0.44
ジプチルスズジアセテート	12	0.11
カーボンブラック	8.400	29.98
表面処理ケイ酸アルミニウム クレー	1.180	9.97

**黒色の均質な水分硬化性シーラント組成物は、圧** 力80 psi (418.7 kPa)、78下(24.4 ℃) で0.104 インチ(2.64 mm) のオリフィスから押し出した時の粘度は80秒であった。

#### 客旅供2

シーラント組成物を、電着届接着促進剤である
N-2-【4-ビニル(ベンゼンアミノ)】エチールー3-アミノブロピルトリメトキシシラン一塩
酸塩の量を減らしたこと(0.585 kg)を除き実施
例1の組成および方法にしたがって製造した。組成物は、ポリウレタン基剤ポリマー100 重量部に
対して重量部で下記の組成を育した。

8	基剤ポリマー100 部 当りの重量部
11.340	100
585	5.16
500	4.41
50	0.44
12	0.11
3.40D	29.98
1.180	9.98
	11.340 585 500 50 12 3.400

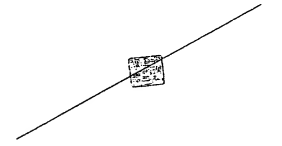
## 奥施例3

シーラント組成物は、電着層接着促進剤である N-2- [4-ビニル(ベンゼンアミノ)] エチルー3-アミノプロピルトリメトキシシラン一塩 酸塩の量を増加した (0.975 kg) こと以外は、実施例1の組成および方法にしたがって製造した。 組成物は、ポリウレタン基剤ポリマー100 重量部を規準にした重量部で下記の組成物を有した。

成 分	8	基剤ポリマー100 部 当りの重量部	
ポリウレタン基剤ポリマー	11.840	100	
電容層接着促進剤 (2-6032)	975	8.60	
メタノール	500	4.41	
リカ(Lica)®44	50	0.45	
ジブチルスズジアセテート	12	0.11	
カーポンプラック	8.400	29.98	
表面処理ケイ酸アルミニウム クレー	1.130	9.95	

## 突施例4

実施例1の方法にしたがってシーラント組成物を製造し、更に柔軟剤としてNープチルーpートルエンスルホンアミドとNーエチルーpートルエンスルホンアミド(ケチェンフレックス(Ketjenflex)<sup>®</sup>8 としてアクゾー・ヒェミー・アメリカ(Akzo Chemie America)、300 サウス・リバーサイド・ブラザ、シカゴ、IL 60608から入手可能)の50/50の混合物0.5 lb(0.23kg)を含む組成物を製造した。このシーラントは、ポリウレタン基剤ポリマー100 低量部を規準にした低量部で下記の組成を有した。



成 分	8	基剤ポリマー100 部 当りの重量部
ポリウレタン基剤ポリマー	11.340	100
電器層接續促進剤 (2-6032)	780	6.88
メタノール	500	4.42
リカ(Lica) <sup>®</sup> 44	54	0.48
ブチルスズジアセテート	12	0.11
柔軟剤 (スルホンアミドの混合物)	230	2.03
カーポンプラック	3.400	29.98
裏面処理ケイ酸アルミニウム クレー	1.130	. 9.96

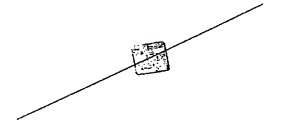
### 実施例5

シーラント組成物を、更に可塑剤としてフタル酸ジイソデシル0.5 lb (0.28kg) を有することを除き、実施例1の組成および方法にしたがって製造した。シーラントは、ポリウレタン基剤ポリマー100 重量部を規準にした重量部で下記の組成を有した。

或 分	g	基剤ポリマー100 部 当りの重量部
ポリウレタン基剤ポリマー	11.340	100
電若磨板若促進剂 (Z-6032)	780	6.88
メタノール	500	4.42
リカ (Lica) <sup>®</sup> 44	50	0.44
ジプチルスズジアセテート	12	0.11
可塑剤 (ジイソデシルフタレート)	230	2.03
カーポンプラック	8.400	29.98
表面処理ケイ酸アルミニウム クレー	1.130	9.96

## 実施例6

シーラント組成物を、接着促進剤としてN-2
ーアミノエチルーN-3ーアミノエチルトリメトキシシリルプロピルー1、2ーエタンジアミン
0.85 1b (0.18 kg) とN-β-アミノエチルーτーアミノプロピルトリメトキシシラン0.15 1b
(0.07 kg) (A 1180およびA 1120としてそれぞれユニオン・カーバイド社、270 パーク・アベニュー、ニュー・ヨーク、 NY 10017 から入手可能)との混合物を含むことを除いて実施例1の組成物および方法にしたがって製造した。シーラントは、ポリウレタン基剤ポリマー100 飯量部を規準にした重量部で下記の組成を育した。



成 分	g	基剤ボリマー100 部 当りの重量部
ポリウレタン基剤ポリマー	11.340	100
電 <b>着</b> 居接着促進剤 (A 1180 とA 1120との混合物)	280	2.03
メタノール	500	4.42
リカ(Lica) <sup>®</sup> 44	50	0.44
ジプチルスズジアセテート	12	0.11
カーボンブラック	8.400	29.98
表面処理ケイ酸アルミニウム クレー	1.130	9.97

## 実施例7

シーラント組成物を、接着促進剤としてN-2 ーアミノエチルーN-3ーアミノエチルトリメトキシシリルプロピルー1, 2ーエタンジアミン 0.5 )b (0.23kg) (A 1180およびA 1120としてそれぞれユニオン・カーバイド社、270 パーク・アベニュー、ニュー・ヨーク、 NY 10017 から入手可能) との混合物を含むことを除いて実施例1の組成物および方法にしたがって製造した。シーラントは、ポリウレタン基剤ポリマー100 重量部を

組単にした重量部で下記の組成を有した。

成 分	8	基剤ポリマー100 部 22当りの重量部
ポリウレタン基剤ポリマー	11.840	100
電着階接着促進剤 (A 1180)	230	2.03
メタノール	500	4.42
リカ(Lica) <sup>®</sup> 44	50	0.44
ジプチルスズジアセチート	12	0.11
カーポンプラック	8.400	29.98
表面処理ケイ酸アルミニウム クレー	1.130	9.97

### 実施例8

シーラント組成物を、下記の組成を有することを除いて、実施例 1 の方法にしたがって製造した。用いた接着促進剤は、 r ー (グリンドキシ) プロピルトリメトキシシラン2.1 1b (0.95㎏) (ユニオン・カーバイド社、270 パーク・アベニュー、ニュー・ヨーク、 NY 10017 から入手可能) であった。シーラントは、ポリウレタン基剤ポリマー100 重量部を規準にした重量部で下記の組成を有した。

成 分	g	基剤ポリマー100 部 当りの重量部
ポリウレタン基剤ポリマー	11.340	100
電着層接着促進剤	950	8.38
メタノール	950	8.38
リカ(Lica) <sup>®</sup> 44	-	<u>.</u>
ジブチルスズジアセテート	12	0.14
カーボンブラック	8.400	29.98
表面処理ケイ酸アルミニウム クレー	1.130	9.97

## [試験方法]

上記の実施例にしたがって製造した材料の重ね 野断強度を、下記の方法によって試験した。それ ぞれの場合に、2枚の予め電着下塗したスチール プレートであってそれぞれ長さ1インチ、幅0.32 インチ(2.54cm×0.81cm)のものを、長さ1イン チ、幅0.25インチ、厚さ5/16インチ(2.54cm× 0.64cm×0.79cm)のシーラントピードと接着して 散組の野断強度試験片を製造した。このシーラントピードはシーラントチューブを用いて試験片の 1インチ端の一つに沿って適用した。次により、シーラントピードの厚さが約0.25インチ(0.64cm) となるようににした。

接着した試験片に適用したシーラントピードを 室温で、相対程度50%で、3時間~3日間硬化さ せた。それぞれの場合に適当な時間硬化を行った 後、各シーラントピードの剪断強度をインストロ ン試験機上で接着した試験片の面に平行な方向に 引っ扱ることによって試験した。これらの試験の 結果を、試験を行なった組成物の他の特性と共に、 下記の表に示す。

# \_表\_

<本発明のシーラント組成物の剪斯強度と特性>

実施的	Aj (		断 強 さ (3日後)	ショアーA 硬 度
1	100 ps	s) (689.5 kP)	845 ps) (5826	kP) 61
2	85 ps	53 (588.1 kP)	700 psi (4826	kP)
3	97 ps	si (668.8 kP)	825 psi (5688	kP)
4	110 ps	si (758.4 kP)	900 psi (6205	kP) 54
5	115 ps	st (792.9 kP)	815 psi (5619	kP)
6	105 ps	si (723.9 kP)	888 psi (6123	kP) ·
7	20 ps	s! (127.9 kP)	325 psi (2241	kP) 48

出断人代理人 佐 蘇 一 雄

第1頁の続き

⑦発 明 者 グレン、イー、マーテ アメリカ合衆国ミシガン州、フアーミントン ヒルズ、パイン レー、フオージ、35097